Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



EP 0 875 567 A2 (11)

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 04.11.1998 Patentblatt 1998/45

(21) Anmeldenummer: 98106426.4

(22) Anmeldetag: 08.04.1998

(51) Int. Ci.6: C12N 15/12, C07K 14/47, C12N 15/63, C12N 1/21, G01N 33/68, C07K 16/18, A61K 48/00

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 30.04.1997 DE 19718249

(71) Anmelder: **BASF AKTIENGESELLSCHAFT** 67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

Peukert, Karen 35094 Lahntal-Sterzhausen (DE)

· Haenel, Frank, Dr. 07745 Jena (DE)

• Eilers, Martin, Prof. Dr. 35043 Marburg-Cappel (DE)

(54)Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung

(57) Neue Myc-bindende Zinkfingerproteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.

Myc ist ein spezifisch an DNA bindendes Protein. Es wird zur Familie der Helix-Loop-Helix/Leucin-Zipper (HLH/LZ) Transkriptionsfaktoren gezählt (Landschulz et al., 1988, Murre et al., 1989). Myc ist ein zentraler Transkriptionsaktivator, der mit dem Protein Max (Amati et al., 1993) einen Komplex bildet und durch diesen molekularen Mechanismus andere Gene aktiviert, beispielsweise alpha-Prothymosingen, Ornithindecarboxylasegen und cdc25A.

Von Schulz et al, 1995, wurde ein 13 Zinkfinger enthaltendes Protein aus der Maus beschrieben, dessen zelluläre Funktion jedoch unklar ist.

Aufgrund seiner Schlüsselstellung in der Transkription bietet Myc einen Ansatzpunkt zum Verständnis von zellulären, insbesondere von pathophysiologischen Prozessen.

Es bestand daher die Aufgabe, weitere Informationen über die molekulare Wirkungsweise von Myc, insbesondere über die Myc vermittelte Genrepression bereitzustellen.

Gegenstand der Erfindung ist ein Protein mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Aminosäuresequenz. Dieses Protein besitzt dreizehn Zinklingerdomänen.

Es weist folgende biologischen Eigenschaften auf:

- Spezifische Bindung an Myc,
- Transaktivierung des Adenovirus Major Late (AdML) Promotors,
- Transaktivierung des Cyclin D1 Promotors,
 - durch Assoziation mit Myc wird die Transaktivierung gehemmt,

in Abwesenheit von Myc ist das Protein im wesentlichen im Cytosol assoziiert mit Mikrotubuli zu finden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Proteine, die sich aus der SEQ ID NO:2 dargestellten Struktur durch Substitution, Insertion oder Deletion von einem oder mehreren Aminosäuren ableiten lassen, wobei diese Proteine noch die wesentlichen biologischen Eigenschaften des durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Proteins besitzen. Diese Proteine werden im folgenden Muteine genannt. Unter wesentlichen Eigenschaften wird die spezifische Bindung der Muteine an Myc verstanden.

Die oben aufgeführten Eigenschaften des durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Proteins müssen nicht alle bei den Muteinen vorhanden sein, solange die spezifische Bindung an Myc gegeben ist. Bevorzugt sind jedoch diejenigen Muteine, die alle der oben aufgeführten Eigenschaften besitzen.

Die Anzahl der durch Insertion Substitution oder Deletion gegenüber dem durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Protein veränderten Aminosäuren kann zwischen 1 und 100, bevorzugt zwischen 1 und 50 Aminosäuren variieren. Die Veränderungen können in einem kleineren Bereich des Moleküls konzentriert oder auch über das ganze Molekül verteilt sein

Bevorzugte Veränderungen sind konservative Substitutionen, bei denen eine Aminosäure durch eine andere Aminosäure mit ähnlicher Raumerfüllung, Ladung oder Hydrophilie ersetzt wird.

Beispiele für solche konservativen Substitutionen sind

40 Ersatz von Arg durch Lys oder umgekehrt,

Ersatz von Arg durch His oder umgekehrt,

Ersatz von Asp durch Glu oder umgekehrt,

Ersatz von Asn durch Gin oder umgekehrt,

Ersatz von Cys durch Met oder umgekehrt,

Ersatz von Cys durch Ser oder umgekehrt,

Ersatz von Gly durch Ala oder umgekehrt,

Ersatz von Val durch Leu oder umgekehrt,

Ersatz von Val durch lie oder umgekehrt,

Ersatz von Leu durch lie oder umgekehrt,

Ersatz von Phe durch Tyr oder umgekehrt,

50

Ersatz von Phe durch Trp oder umgekehrt, Ersatz von Ser durch Thr oder umgekehrt.

Die Veränderungen können auch kombiniert werden, z.B. eine oder mehrere Substitutionen mit Deletionen und/oder Insertionen

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Nukleinsäuresequenzen, die für die oben beschriebenen Proteine codieren. Solche Nukleinsäuresequenzen sind bevorzugt DNA, insbesondere cDNA Sequenzen, in einzelsträngiger oder doppelsträngiger Form.

Bevorzugte Nukleinsäuresequenzen sind solche mit der in SEQ ID NO:1 dargestellten Sequenz und solche, die mit dieser Sequenz einen hohen Verwandschaftsgrad aufweisen, beispielsweise solche, die für das gleiche Protein codieren wie SEQ ID NO:1. Weitere bevorzugte Nukleinsäuresequenzen sind solche, die für ein Protein codieren, das 95% oder mehr Identität mit dem Protein der Sequenz SEQ ID NO:2 aufweist.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Vektoren, die eine der oben beschriebenen Nukleinsäuresequenzen in funktioneller Verknüpfung mit einem oder mehreren Regulationselementen tragen. Unter Regulationselemente sind Nukleinsäurefragmente zu verstehen, die auf Transkription oder Translation einen regulierenden Einfluß haben, beispielsweise Promotoren, Enhancer, Polyadenylierungsstellen, ribosomale Bindungsstellen.

Die mit solchen Vektoren transformierten Wirtsorganismen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung. Als Wirtsorganismen geeignet sind Mikroorganismen, pflanzliche oder tierische Zellen oder Lebewesen. Bevorzugte Wirtsorganismen sind eukaryontische Zellen und Lebewesen. Der Begriff Wirtsorganismus umfaßt auch beispielsweise transgene Tiere und Pflanzen.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Proteine erfolgt bevorzugt mit Hilfe gentechnischer Verfahren. Ein Wirtsorganismus, der die Erbinformation für die erfindungsgemäßen Proteine trägt, wird unter Bedingungen kultiviert, die die
Expression des Proteins erlauben. Diese Bedingungen -wie Temperatur, Nährmedium, Zelldichte - hängen weitgehend
von der Wahl des Wirtsorganismus ab. Solche Bedingungen sind jedoch dem Fachmann für die einzelnen Wirtsorganismen geläufig.

Die exprimierten Proteine werden anschließend, ggf. nach Aufbrechen des Wirtsorganismus, vom Wirtsorganismus abgetrennt und in reiner Form durch bekannte Methoden der Proteinreinigung, wie Fällung, Chromatographie, Elektrophorese in reiner Form isoliert. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der Proteine als Antigen zur Herstellung von Antikörpern, sowie die so erhaltenen Antikörper. Es lassen sich durch dem Fachmann bekannte Verfahren polyklonale Antiseren oder auch monoklonale Antikörper herstellen.

Die erfindungsgemäßen Proteine eignen sich auch als Testsysteme zur Auffindung von potentiellen selektiven Transkriptionsmodulierenden Substanzen. Dies läßt sich besonders gut testen, indem man die Fähigkeit der Proteine, mit Myc einen Proteinkomplex zu bilden, ausnützt. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen, das folgende Schritte umfaßt:

- (a) Inkubation des Proteins gemäß Anspruch 1 mit dem Genprodukt von myc unter Bedingungen, unter denen sich ein Proteinkomplex zwischen diesen beiden Proteinen ausbildet,
- (b) Inkubation der beiden Proteine unter ansonst gleichen Bedingungen wie (a) jedoch in Anwesenheit einer oder mehrerer Substanzen, die auf spezifische transkriptionsmodulierende Aktivitäten zu testen sind,
- (c) Ermitteln des Unterschiedes in der Proteinkomplexbildung zwischen (b) und (a),
- (d) Auswahl solcher Substanzen, bei denen gemäß Schritt (b) eine andere Proteinkomplexbildung erhalten wurde als bei Schritt (a).

Es lassen sich damit Substanzen auffinden, die die Proteinkomplexbildung zwischen den neuen Zinkfingerprotein und Myc fördern, aber auch solche, die sie unterbinden.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen eignen sich auch zur Gentherapie von Erkrankungen, bei denen die durch Myc vermittelte Transkription gestört ist.

Beispielsweise können zusätzliche Gensequenzen eingebracht werden um so die zelluläre Konzentration der Zinkfingerproteine zu erhöhen. Es kann aber auch gewünscht sein, daß die Konzentration der Zinkfingerproteine erniedrigt werden soll. In diesem Falle bietet sich eine Gentherapie auf antisense Basis an, wobei man eine zu dem Zinkfingerproteingen komplementäre Nukleinsäure oder Nukleinsäurederivat appliziert, und somit die Expression des Zinkfingerproteingens reduziert.

Die weitere Ausgestaltung der Erfindung ist in den folgenden Beispielen aufgeführt.

o Beispiel 1

30

35

Isolierung der DNA mit der durch SEQ ID NO:1 beschriebenen Struktur

Vorausgegangene Arbeiten hatten gezeigt, daß die Integrität der Helix-Loop-Helix Domäne von Myc kritisch für die Genrepression durch Myc in stabilen Zellinien war (Philipp et al., 1994). Um neue Proteine zu identifizieren, die mit dem C-Terminus von Myc interagieren, wurde ein DNA-Fragment, das für die basische Region und die HLH/LZ Domäne (Aminosäuren 355-439 des humanen Myc) codiert, im Leserahmen an die DNA bindende Domäne von GAL4 (Aminosäure 1-147) fusioniert und als Köder in einem "Two-Hybrid-Screen" (Fields and Song, 1989) benutzt.

2x10⁵ unabhängige Transformanden einer HeLa cDNA Bibliothek, markiert mit der GAL4 Aktivierungsdomäne, wurden gescreent. Ein Clon mit β-Galaktosidaseaktivität wurde weiter charakterisiert. Es wurde keine Interaktion zwischen dem von diesem Clon codierten Protein und der DNA Bindungsdomäne von GAL4 allein oder einer GAL4-BCY-1 Chimäre, die als Negativkontrolle benutzt wurde, festgestellt.

Die Interaktion mit Myc wurde aufgehoben durch Deletion der HLH-Domane in Myc (370-412), nicht aber durch Insertion der vier Aminosauren zwischen der HLH Domane und dem Leucin-Zipper (In 412) oder durch Deletion des gesamten Leucin-Zippers (412-434). Eine spezifische Interaktion wurde auch nachgewiesen mit N-Myc aber keine mit MAX oder USF, zwei HLH-Proteinen, die mit Myc nahe verwandt sind.

cDNA-Moleküle mit voller Länge wurden durch ein 5'-RACE-Protokoll isoliert und sequenziert (SEQ ID NO:1). Sie codiéren ein Protein mit 803 Aminosäuren (SEQ ID NO:2) mit einem theoretischen Molekulargewicht von 87,970 Dalton. Das Protein wurde Miz-1 für Myc-Interacting-Zincfinger-Protein-1 genannt.

Die Sequenzierung ergab, daß der isolierte Clon für ein Zinkfingerprotein mit 13 Zinkfingern codierte, 12 davon unmittelbar geclustert in der C-terminalen Hälfte des Proteins.

15 Beispiel 2

Herstellung von Muteinen

Ausgehend von der in SEQ ID NO:1 dargestellten Nukleinsäuresequenz können mit dem Fachmann geläufigen Methoden der Gentechnik Nukleinsäuren hergestellt werden, die für veränderte Proteine (Muteine) codieren. Die Herstellung der Muteine selbst erfolgt zweckmäßigerweise durch Expression einer Nukleinsäure in einem geeigneten Wirtsorganismus.

Beispiel 3

25

50

Assoziation des Proteins SEQ ID NO:2 mit Myc

Der C-Terminus des Proteins SEQ ID NO:2 (Aminosaure 269-803) wurde mit der Glutathion-Transferase (GST) (Smith and Johnson, 1988) fusioniert, das GST-Miz-1 Fusionsprotein gereinigt und mit in vitro synthetisiertem, radioaktiv markiertem Myc Protein inkubiert. Myc assoziiert spezifisch mit GST-Miz-1, jedoch nicht mit GST. Eine Mutante von Myc, der die HLH Domäne fehlt, konnte nicht mit GST-Miz-1 assoziieren. Radioaktiv markiertes Max interagiert weder mit GST-Miz-1 noch mit GST. Jedoch kann mit Hilfe von Myc Max an GST-Miz-1-Kügelchen in vitro binden, was dafür spricht, daß Miz-1 und Max mit unterschiedlichen Flächen der HLH-Domäne von Myc interagieren.

35 Literaturverzeichnis

Amati, B., Brooks, M. W., Levy, N., Littlewood, T. D., Evan, G. I., and Land, H. (1993). Oncogenic activity of the c-Myc protein requires dimerization with Max. Cell 72, 233-245.

40 Fields, S., and Song, O. (1989). A novel genetic system to detect protein-protein interactions. Nature 340, 245-246.

Landschulz, W. H., Johnson, P. F., and McKnight, S. L. (1988). The leucine zipper: a hypothetical structure common to a new class of DNA binding proteins. Science 240, 1759-1764.

Murre, C., SchonleberMcCaw, P., and Baltimore, D. (1989). A new DNA binding and dimerization motif in immunoglobulin enhancer binding, daughterless, MyoD, and myc proteins. Cell 56, 777-783.

Philipp, A., Schneider, A., Väsrik, I., Finke, K., Xiong, Y., Beach, D., Alitalo, K., and Eilers, M. (1994). Repression of Cyclin D1: a Novel Function of MYC. Mol. Cell. Biol. 14, 4032-4043.

Schulz, T. C., Hopwood, B., Rathjen, P. D., and Wells, J. R. (1995). An unusual arrangement of 13 zinc fingers in the vertebrate gene Z13. Biochem. J. 311, 219-224.

Smith, D. B., and Johnson, K. S. (1988). Single-step purification of polypeptides expressed in Escherichia coli as fusions with glutathione-S-transferase. Gene 67, 31-40.

SEQUENZ PROTOKOLL

	(1) ALGE	MEINE INFORMATION:	
5 10	(1)	ANMELDER: (A) NAME: BASF Aktiengesellschaft (B) STRASSE: Carl-Bosch-Strasse 38 (C) ORT: Ludwigshafen (E) LAND: Bundesrepublik Deutschland (F) POSTLEITZAHL: D-67056 (G) TELEPHON: 0621/6048526 (H) TELEFAX: 0621/6043123 (I) TELEX: 1762175170	
15	(ii)	ANMELDETITEL: Myc-bindende Zinkfingerproteine	
	(iii)	ANZAHL DER SEQUENZEN: 2	
20	(iv)	COMPUTER-LESBARE FORM: (A) DATENTRÄGER: Floppy disk (B) COMPUTER: IBM PC compatible (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS (D) SOFTWARE: Patentin Release #1.0, Version #1.25 (EPA)	
	(2) INFO	RMATION ZU SEQ ID NO: 1:	
25	. (i)	SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 2680 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel	
30		(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii)	ART DES MOLEKÜLS: cDNS zu mRNS	
	(iii)	HYPOTHETISCH: NEIN	
35	(iii)	ANTISENSE: NEIN	
	(ix)	MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: 5'UTR (B) LAGE: 1159	
10	(ix)	MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 1602571	
15	(ix)	MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: 3'UTR (B) LAGE: 25722680	
	(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:	
io .	GGAGTGCCG	ET CCCCGGCCTT CTCGCGGCCG TGATGCACCT CCCTCTGCGG TGGGGTCCGG	6
	GACATGGC	AG GTAATGAGCC GGACGAGGGG AGCCAAGCTG GAGTTTACAC AGGCAAACTG	12

5

	TCA	.GAAA	AGA	GTAG	CCTG	GG C	TGTC	TGGA	а ат	CTGA		Met	GAC Asp	_		Gln	174
5												1			•	5	
ŭ	CAC	AGC	CAG	CAT	GTC	TTG	GAA	CAG	CTG	AAC	CAG	CAG	CGG	CAG	CTG	GGG	222
	His	Ser	Gln	His		Leu	Glu	Gln	Leu		Gln	Gln	Arg	Gln		Gly	
					10					15					20		
10	CTT	CTC	TGT	GAC	TGC	ACC	TTT	GTG	GTG	GAC	GGT	GTT	CAC	TTT	AAG	GCT	270
	Leu	Leu	Суз	Asp	Cys	Thr	Phe	Val	Val	Asp	Gly	Va1	His		ГÀЗ	Ala	
				25					30					35			
	CAT	AAA	GCA	GTG	CTG	GCG	GCC	TGC	AGC	GAG	TAC	TTC	AAG	ATG	CTC	TTC	318
15	His	Lys	Ala	Val	Leu	Ala	Ala	Cys	Ser	Glu	Tyr	Phe	Lys	Met	Leu	Phe	
			40					45					50				
	GTG	GAC	CAG	AAG	GAC	GTG	GTG	CAC	CTG	GAC	ATC	AGT	AAC	GCG	GCA	GGC	366
	Val	Asp	Gln	Lys	Asp	Val	Val	His	Leu	Asp	Ile	Ser	Asn	Ala	Ala	Gly	
20		55					60					65					
	CTG	GGG	CAG	ATG	CTG	GAG	TTT	ATG	TAC	ACG	GCC	AAG	CTG	AGC	CTG	AGC	414
						Glu											
	70					75					80					85	
25	CCT	GAG	AAC	GTG	GAT	GAT	GTG	CTG	GCC	GTG	GCC	ACT	TTC	CTC	CAA	ATG	462
	Pro	Glu	Asn	Val	Asp	Asp	Val	Leu	Ala	Val	Ala	Thr	Phe	Leu	Gln	Met	
					90					95					100		
	CAG	GAC	ATC	ATC	ACG	GCC	TGC	CAT	GCC	CTC	AAG	TCA	CTT	GCT	GAG	CCG	510
30						Ala											
				105					110					115			
	GCT	ACC	AGC	ССТ	GGG	GGA	AAT	GCG	GAG	GCC	TTG	GCC	ACA	GAA	GGA	GGG	558
	Ala	Thr	Ser	Pro	Gly	Gly	Asn	Ala	Glu	Ala	Leu	Ala	Thr	Glu	Gly	Gly	
35			120					125					130				
	GAC	AAG	AGA	GCC	AAA	GAG.	GAG	AAG	GTG	GCC	ACC	AGC	ACG	CTG	AGC	AGG	606
	Asp	Lys	Arg	Ala	Lys	Glu	Glu	Lys	Val	Ala	Thr	Ser	Thr	Leu	Ser	Arg	
40		135					140					145					
40	CTG	GAG	CAG	GCA	GGA	CGC	AGC	ACA	CCC	ATA	GGC	ccc	AGC	AGG	GAC	CTC	654
						Arg											
	150					155					160					165	
45	AAG	GAG	GAG	CGC	GGC	GGT	CAG	GCC	CAG	AGT	GCG	GCC	AGC	GGT	GCA	GAG	702
	Lys	Glu	Glu	Arg	Gly	Gly	Gln	Ala	Gln	Ser	Ala	Ala	Ser	Gly	Ala	Glu	
					170					175				•	180		
	CAG	ACA	GAG	AAA	GCC	GAT	GCG	ccc	CGG	GAG	CCG	CCG	CCT	GTG	GAG	CTC	750
50						Asp											
				185					190					195			

	AAG Lys	CCA Pro	Asp	CCC Pro	ACG Thr	AGT Ser	GGC Gly	ATG Met 205	GCT Ala	GCC Ala	GCA Ala	GAA Glu	GCT Ala 210	GAG Glu	GCC Ala	GCT Ala	798
5	TTG	TCC	200 GAG	AGC	TCG	GAG	CAA	GAA	ATG	GAG	GTG	GAG	ccc	GCC	CGG	AAA	846
	Leu	Ser 215	Glu	Ser	Ser	Glu	Gln 220	Glu	Met	Glu	Val	Glu 225	Pro	Ala	Arg	Lys	
10	GGG G1v	GAA Glu	GAG Glu	GAG Glu	CAA Gln	AAG Lys	GAG Glu	CAA Gln	GAG Glu	GAG Glu	CAA Gln	GAG Glu	GAG Glu	GAG Glu	GGC Gly	GCA Ala	894
	230					235					240					245	
15	GGG Glv	CCA Pro	GCT Ala	GAG Glu	GTC Val	AAG Lys	GAG Glu	GAG Glu	GGT Gly	TCC Ser	CAG Gln	CTG Leu	GAG Glu	AAC Asn	GGA Gly	GAG Glu	942
•					250					255					260		
	GCC	CCC	GAG Glu	GAG Glu	AAC Asn	GAG Glu	AAT Asn	GAG Glu	GAG Glu	TCA Ser	GCG Ala	GGC Gly	ACA Thr	GAC Asp	TCG Ser	GGG Gly	990
20				265					270					275			
	CAG Gln	GAG Glu	CTC	GGC Glv	TCC Ser	GAG Glu	GCC Ala	CGG Arg	GGC Gly	CTG Leu	CGC Arg	TCA Ser	GGC Gly	ACC Thr	TAC Tyr	GGC Gly	1038
25			280					285					290				
23	GAC	CGC	ACG	GAG	TCC	AAG	GCC	TAC	GGC G1 v	TCC	GTC Val	ATC Tle	CAC His	AAG Lvs	TGC Cys	GAG Glu	1086
	АЗР	295	1111	914	Der	DJ 3	300	-1-	0	-		305		•	-		
30	GAC	TGT	GGG	AAG	GAG	TTC	ACG	CAC	ACG	GGG	AAC	TTC	AAG	CGG Ara	CAC His	ATC Ile	1134
	310	cys	GIY	пур	GIU	315	1111	птэ	****	013	320		-,,			325	
															AGC Ser		1182
35	Arg	116	HIS	THE	330	GIU	пув	PIO	FIIC	335	Cys	nry	014	0,15	340	-4-,	
	GCC	TTT	TCC	GAC	CCG	GCC	GCG	TGC	AAG	GCC	CAT	GAG	AAG	ACG Thr	CAC His	AGC Ser	1230
40	Ala	Pne	ser	345	PIO	MIG	Ala	Cys	350	Ald	1110	0	2,0	355			
	CCT	CTG	AAG	CCC	TAC	GGC	TGC	GAG	GAG	TGC	GGG	AAG	AGC	TAC	CGC Arg	CTC	1278
	PIO	reu	360	PIO	TYL	GIY	Суз	365	GIU	CYS	O1,	2,3	370	-2-	,		
45	ATC	AGC	CTG	CTG	AAC	CTG	CAC	AAG	AAG	CGG	CAC	TCG	GGC	GAG	GCG Ala	CGC	1326
	116	375	ren	neg	ASN	neu	380	υλρ	ηλρ	wrA	1113	385	323				
50															AAC		1374
	390	Arg	cys	GIU	ASD	395	GΙĀ	րչ	nea	FIIC	400	1111	DET	313	Asn	405	

				CTG Leu 410	Val			Lys			1422
5				TCC						His	1470
10			Asp	ACG Thr							1518
15		Asn		GTA Val					,Lys		1566
20				CTC							1614
				AAG Lys 490							1662
25				CAC His							1710
30				CGC Arg							1758
35				GCC Ala							1806
40				GGG Gly							1854
				TCC Ser 570							1902
45				CAC His							1950
50	GTG Val			TCC Ser		His					1998

	TAC	СТС	TGT	GAT	AAG	TGT	GGG	CGT	GGC	TTC	AAC	CGG	GTA	GAC	AAC	CTG	2046
	Tyr	Leu 615	Cys	Asp	Lys	Суѕ	Gly 620	Arg	Gly	Phe	Asn	Arg 625	Val	Asp	Asn	Leu	
5	000	maa	G3.C	CITC	እአሮ	እርሮ	CTC	CAC	CAG	ccc	AAG	GCA	GGC	ATC	AAG	ATC	2094
													Gly				
	630	501				635				Ī	640					645	
10 -	CTG	GAG	ccc	GAG	GAG	GGC	AGT	GAG	GTC	AGC	GTG	GTC	ACT	GTG	GAT	GAC	2142
	Leu	Glu	Pro	Glu	Glu	Gly	Ser	G1u	Val	Ser	Val	Val	Thr	Val	Asp	Asp	
					650					655					660		
	ATG	GTC	ACG	CTG	GCT	ACC	GAG	GCA	CTG	GCA	GCG	ACA	GCC	GTC	ACT	CAG	2190
15	Met	Val	Thr		Ala	Thr	Glu	Ala		Ala	Ala	Thr	Ala		Thr	Gln	
				665					670					675			
													GAT				2238
	Leu	Thr		Val	Pro	Val	Gly	Ala 685	Ala	Val	Thr	Ala	Asp 690	Glu	Thr	GIU	
20			680														
	GTC	CTG	AAG	GCC	GAG	ATC	AGC	AAA	GCT	GTG	AAG	CAA	GTG	CAG	GAA	GAA	2286
	Val		Lys	Ala	Glu	Ile	5er	Lys	ATS	vaı	гÃ2	705	va1	GIII	.GIU	Glu .	
25		695												<u> </u>			2224
25	GAC	CCC	AAC	ACT	CAC	ATC	CTC	TAC	GCC	TGT	GAC	TCC	TGT	GGG	GAC	AAG	2334
	Asp 710	Pro	Asn	Thr	HIS	715	ren	TYL	Ald	Cys	720	Ser	Суз	GIJ	nsp	725	
											ama	223	3.mG	010	101	ccc	2382
30	TTT	CTG	GAT	GCC	AAC	AGC	CTG	GCT	CAG	CAT	GIG Val	Ara	ATC Ile	His	Thr	Ala	4304
	Pne	rea	ASP	MIG	730	Ser	Dea	AIG	0111	735		,			740		
				· ·			~~~	1 C1	CAC	ccc	CAC	ሙውር	ТАТ	CAG	CAG	ጥልጥ	2430
	CAG	GCA Ala	CTG	GTC Val	ATG	Phe	Gln	Thr	ASD	Ala	ASD	Phe	Tyr	Gln	Gln	Tyr	
35	GIII			745					750		_			755			
	ccc	CCA	ccn	GGC	۸CG	TGG	ССТ	GCC	GGG	CAG	GTG	CTG	CAG	GCT	GGG	GAG	2478
	Gly	Pro	Gly	Gly	Thr	Trp	Pro	Ala	Gly	Gln	Val	Leu	Gln	Ala	Gly ·	Glu	
	_		760					765					770				
40	CTG	GTC	TTC	CGC	CCT	CGC	GAC	GGG	GCT	GAG	GGC	CAG	ccc	GCA	CTG	GCA	2526
	Leu	Val	Phe	Arg	Pro	Arg	Asp	Gly	Ala	Glu	Gly	Gln	Pro	Ala	Leu	Ala	
		775					780					785		•			
45															TGAG	CTGGCG	2578
	Glu	Thr	Ser	Pro	Thr		Pro	Glu	Cys	Pro		Pro	Ala	Glu			
	790					795					800						
	GCCC	TTCI	GA C	TGTI	TAT	T AA	GGAI	'GGA'I	r GGC	ACC	CTGG	AACC	GGGA	AG G	GTGC	CCTGT	2638
50	TCCC	TAGA	GA G	AATA	LAAT?	rg ga	TAT	TTTC	TA#	LAAA	AAAA	AA					2680
	121	TNEC	יי ג אמי	TON	211 9	EO 1	ים אכ	. 2.									

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 2:

5			(A) L	ÄNGE RT:	CHAR : 80 Amin OGIE	3 Am osāu	inos re		n						
		(ii) AR	r de	S MO	LEKÜ:	LS:	Prot	ein							
		(xi) Se	QUEN	ZBES	CHRE	IBUN	G: S	EQ I	D NO	: 2:					
	Met 1	Asp	Phe	Pro	Gln 5		Ser	Gln	His	Va1		Glu	Gln	Leu	Asn 15	Gln
15	Gln	Arg	Gln	Leu 20	Gly	Leu	Leu	Cys	Asp 25	Cys	Thr	Phe	Val	Va1 30	Asp	Gly
	Val	His	Phe 35	Lys	Ala	His	Lys	Ala 40	Val	Leu	Ala	Ala	Cys 45	Ser	Glu	Tyr
20	Phe	Lys 50	Met	Leu	Phe	Val	Asp 55	Gln	Lys	Asp	Val	Val 60	His	Leu	Asp	Ile
	Ser 65	Asn	Ala	Ala	Gly	Leu 70	Gly	Gln	Met	Leu	Glu 75	Phe	Met	Tyr	Thr	Ala 80
25 ⁻	Lys	Leu	Ser	Leu	Ser 85	Pro	Glu	Asn	Val	Asp 90	Asp	Val	Leu	Ala	Va1 95	Ala
	Thr	Phe	Leu	Gln 100	Met	Gln	Asp	Ile	Ile 105	Thr	Ala	Суз	His	Ala 110	Leu	Lys
30	Ser	Leu	Ala 115	Glu	Pro	Ala	Thr	Ser 120	Pro	Gly	Gly	Asn	Ala 125	Glu	Ala	Leu
35	Ala	Thr 130	G1u	Gly	Gly	Asp	Lys 135	Arg	Ala	Lys	Glu	Glu 140	Lys	Val	Ala	Thr
	Ser 145	Thr	Leu	Ser	Arg	Leu 150	Glu	Gln	Ala	G1y	Arg 155	Ser	Thr	Pro	Ile	Gly 160
10					165					170					Ser 175	
	Ala	Ser	Gly	Ala 180	Glu	Gln	Thr	Glu [.]	Lys 185	Ala	Asp	Ala	Pro	Arg 190	Glu	Pro
	Pro	Pro	Val 195	Glu	Leu	Lys	Pro	Asp 200	Pro	Thr	Ser	Gly	Met 205	Ala	Ala	Ala
	Glu	Ala 210	Glu	Ala	Ala	Leu	Ser 215	Glu	Ser	Ser	Glu	Gln 220	G1u	Met	Glu	Val
o .	Glu 225	Pro	Ala	Arg	ГÀЗ	Gly 230	Glu	Glu	Glu	Gln	Lys 235	Glu	Gln	Glu	Glu	Gln 240

	Glu	Glu	Glu	Gly	Ala 245	Gly	Pro	Ala	Glu	Va1 250	Lys	Glu	Glu	Gly	Ser 255	Gln
5	Leu	Glu	Asn	Gly 260	Glu	Ala	Pro	Glu	G1u 265	Asn	Glu	Asn		Glu 270	Ser	Ala
••	Gly	Thr	Asp 275	Ser	Gly	Gln	Glu	Leu 280	Gly	Ser	Glu	Ala	Arg 285	Gly	Leu	Arg
10	Ser	Gly 290	Thr	Tyr	Gly	Asp	Arg 295	Thr	Glu	Ser	Lys	A1a 300	Tyr	Gly	Ser	Val
15	Ile 305	His	Lys	Суз	Glu	Asp 310	Суз	Gly	Lys	Glu	Phe 315	Thr	His	Thr	Gly	Asn 320
		Lys			325					330					335	
20		Glu		340				•	345					350		
	Glu	ГЛЗ	Thr 355	His	Ser	Pro	Leu	Lys 360	Pro	Tyr	Gly	Сув	G1u 365.		Cys	Gly
25	Lys	Ser 370	Tyr	Arg	Leu	Ile	Ser 375	Leu	Leu	Asn	Leu	His 380	Lys	ГЛЗ	Arg	His
30	385	Gly				390					395					400
		Ser			405					410					415	
35		Tyr		420					425					430		
	Lys	Met	Arg 435	ніз	Leu	Glu	Thr	His 440	Asp	Thr	Asp	Lys	Glu 445	His	Lys	Суз
40	Pro	His 450	Суѕ	Asp	Lys	Lys	Phe 455	Asn	Gln	Val	Gly	Asn 460	Leu	ГÀЗ	Ala	His
45	Leu 465	Lys	Ile	His		Ala 470		Gly	Pro	Leu	Lys 475		Arg	Glu	Суз	Gly 480
45	Lys	Gln	Phe	Thr	Thr 485	Ser	Gly	Asn	Leu	Lys 490	Arg	Gln	Leu	Arg	Ile 495	His
50	Ser	Gly	Glu	Lys 500	Pro	Tyr	Va1	Cys	Ile 505	His	Cys	Gln	Arg	Gln 510	Phe	Ala
	Asp	Pro	Gly 515	Ala	Leu	Gln	Arg	His 520	Val	Arg	Ile	His	Thr 525	Gly	Glu	Lys

	Pro	Cys 530	Gln	Cys	Val	Met	Суs 535	Gly	ГÀ2	Ala	Phe	Thr 540	Gln	Ala	Ser	Ser
5	Leu 545	Ile	Ala	His	Val	Arg 550	Gln	His	Thr	Gly	Glu 555	Lys	Pro	Tyr	Val	Cys 560
	Glu	Arg	Cys	Gly	Lys 565	Arg	Phe	Va1	Gln	Ser 570	Ser	Gln	Leu	Ala	Asn 575	His
10	Ile	Arg	His	His 580	Asp	Asn	Ile	Arg	Pro 585	His	Lys	Cys	Ser	Va1 590	Суз	Ser
15	Lys	Ala	Phe 595	Val	Asn	Val	Gly	Asp 600	Leu	Ser	Lys	His	Ile 605	Ile	Ile	His
	Thr	Gly 610	Glu	Lys	Pro	Tyr	Leu 615	Суз	Asp	Lys	Cys	Gly 620	Arg	Gly	Phe	Asn
20	Arg 625	Val	Asp	Asn	Leu	Arg 630	Ser	His	Val	Lys	Thr 635	Val	His	Gln	Gly	Lys 640
0.5	Ala	Gly	Ile	Lys	Ile 645	Leu	Glu	Pro	Glu	G1u 650	Gly	Ser	Glu	Val	Ser 655	Val
25	Val	Thr	Val	Asp 660	Asp	Met	Val	Thr	Leu 665	Ala	Thr	Glu	Ala	Leu 670	Ala	Ala
30	Thr	Ala	Val 675	Thr	Gln	Leu	Thr	Val 680	Val	Pro	Val	Gly	Ala 685	Ala	Val	Thr
	Ala	Asp 690	Glu	Thr	Glu	Va1	Leu 695	Lys	Ala	Glu	Ile	Ser 700	Lys	Ala	Val	Lys
35	Gln 705	Val	Gln	Glu	Glu	Asp 710	Pro	Asn	Thr	His	Ile 715	Leu	Tyr	Ala	Cys	Asp 720
	Ser	Суз	Gly	Asp	Lys 725	Phe	Leu	Asp	Ala	Asn 730	Ser	Leu	Ala	Gln	His 735	Val
40	Arg	Ile	His	Thr 740	Ala	Gln	Ala	Leu	Val 745	Met	Phe	Gln	Thr	Asp 750	Ala	qeA
45	Phe	Tyr	G1n 755	Gln	Tyr	Gly	Pro	Gly 760	Gly	Thr	Trp	Pro	A1a 765	Gly	Gln	Val
	Leu	Gln 770	Ala	Gly	Glu	Leu	Val 775	Phe	Arg	Pro	Arg	Asp 780	Gly	Ala	Glu	Gly
50 ·	Gln 785	Pro	Ala	Leu	Ala	G1u 790	Thr	Ser	Pro	Thr	Pro 795	Pro	Glu.	Cys	Pro	Pro 800
	Pro	Ala	Glu													

Patentansprüche

10

30

35

- Isoliertes Protein mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Aminosauresequenz sowie die daraus durch Substitution, Insertion oder Deletion von einem oder mehreren Aminosaureresten erhältlichen Muteine, die noch die wesentlichen biologischen Eigenschaften des in SEQ ID NO:2 dargestellten Proteins besitzen.
 - 2. Protein gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um ein humanes Protein handelt.
 - 3. Nukleinsäuresequenz codierend für ein Protein gemäß Anspruch 1.
 - Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie für ein Protein codiert, das mindestens 95 % Identität mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Sequenz besitzt.
- Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie die in SEQ ID NO:1 dargestellte Struktur
 besitzt.
 - Vektor enthaltend eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 3 5, funktionell verknüpft mit mindestens einem Regulationselement.
- 20 7. Wirtsorganismus, transformiert mit einer Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3.
 - 8. Wirtsorganismus, transformiert mit einem Vektor gemäß Anspruch 6.
- Verfahren zur Herstellung eines Proteins gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Wirtsorganismus gemäß Anspruch 6 unter Bedingungen kultiviert, die die Expression des Proteins erlauben und anschließend das exprimierte Protein vom Wirtsorganismus abtrennt und in reiner Form isoliert.

 - Verfahren zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen, das folgende Schritte umfaßt:
 - (a) Inkubation des Proteins gemäß Anspruch 1 mit dem Genprodukt von myc unter Bedingungen, unter denen sich ein Proteinkomplex zwischen diesen beiden Proteinen ausbildet,
 - (b) Inkubation der beiden Proteine unter ansonst gleichen Bedingungen wie (a) jedoch in Anwesenheit einer oder mehrerer Substanzen, die auf spezifische transkriptionsmodulierende Aktivitäten zu testen sind,
- (c) Ermitteln des Unterschiedes in der Proteinkomptexbildung zwischen (b) und (a),
 - (d) Auswahl solcher Substanzen, bei denen gemäß Schritt (b) eine andere Proteinkomplexbildung erhalten wurde als bei Schritt (a).
- 12. Verwendung eines Proteins gemäß Anspruch 1 als Antigen zur Herstellung von spezifischen Antikörpern.
 - 13. Verwendung einer Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3 zur Gentherapie.
 - 14. Verwendung einer zu der Sequenz gemäß Anspruch 3 komplementären Nukleinsäuresequenz zur Gentherapie.
 - Verwendung nach Anspruch 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, daß man durch die exogen zugeführte Nukleinsäuresequenz die zelluläre Konzentration des Proteins gemäß Anspruch 1 erhöht oder erniedrigt.

55



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 875 567 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (88) Veröffentlichungstag A3: 22.12.1999 Patentblatt 1999/51
- (43) Veröffentlichungstag A2: 04.11.1998 Patentblatt 1998/45
- (21) Anmeldenummer: 98106426.4
- (22) Anmeldetag: 08.04.1998

(51) Int. Cl.⁶: **C12N 15/12**, C07K 14/47, C12N 15/63, C12N 1/21, G01N 33/68, C07K 16/18, A61K 48/00

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten:

- AL LT LV MK RO SI
 (30) Priorität: 30.04.1997 DE 19718249
- (71) Anmelder:

 BASF AKTIENGESELLSCHAFT
 67056 Ludwigshafen (DE)

- (72) Erfinder:
 - Peukert, Karen
 35094 Lahntal-Sterzhausen (DE)
 - Haenel, Frank, Dr. 07745 Jena (DE)
 - Eilers, Martin, Prof. Dr.
 35043 Marburg-Cappel (DE)
- (54) Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung
- (57) Myc-bindende Zinkfingerproteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.



EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 98 10 6426

der nach Regel 45 des Europäischen Patent-übereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

		inopaischer recherchensens a gin		1
	EINSCHLÄGIGE	DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgeblich	nents mit Angabe, soweit erforderlich en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.C1.6)
D,X	THOMAS C. SCHULZ ET	AL.: "An unusual linc fingers in the " -, 195-10-01), Seiten	1-3, 6-10, 12-15	C12N15/12 C07K14/47 C12N15/63 C12N1/21 G01N33/68 C07K16/18 A61K48/00
X	mapping of 16 novel finger-encoding cDM candidate genes for malignant disorders GENOMICS.	IAs identify putative developmental and mai 1995 (1995-05-20), 202117526 Tabelle 1 * Mai Hs 20647 647; 6 März 1995 Chuman zinc finger	1-3, 6-10, 12-15	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) C 12N C 07K
HANG	DLLSTÄNDIGE RECHE	-/		G01N A61K
Die Rech in einem s der Techt Vollständ	erchenabteilung ist der Auffassung, d	aß ein oder mehrere Ansprüche, den Vorsch entsprechen, daß sinnvolle Ermittlungen üb	triften des EPÜ er den Stand	
Obwo Beha bez duro	andlung des menschli lehen (Artikel 52(4) chgeführt und gründe kungen der Verbindur		che	
·	Recherchenori DEN HAAG	Abechäußderum der Recherche 5. Oktober 1999	Mon	tero Lopez, B
	ATEGORIE DER GENANNTEN DOM besonderer Bedeutung allein betrach	CUMENTEN T : der Erlindung z E : ålteree Patentd	ugrunde liegende	Theorien oder Grundsätze och erst am oder

EPO FORM 1503 03.82 (POJC09)

X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet
 Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
 A : technologischer Hintergrund
 O : nichtschriftliche Offenbarung
 P : Zwischenitteratur

nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument

Mitgiled der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument



EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 98 10 6426

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.C1.6)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	
D,A	ANGELIKA PHILIPP ET AL.: "Repression of Cyclin D1: a novel function of MYC" MOLECULAR AND CELLULAR BIOLOGY, Bd. 14, Nr. 6, Juni 1994 (1994-06), Seiten 4032-4043, XP002117527 * Zusammenfassung * * Seite 4039, linke Spalte, Absatz 2 - Seite 4041, rechte Spalte, letzter Absatz *	1-15	
P,X	PEUKERT K ET AL: "An alternative pathway for gene regulation by Myc." EMBO JOURNAL, (1997 SEP 15) 16 (18) 5672-86., XP002117528 * das ganze Dokument *	1-15	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
P,X	SCHNEIDER A ET AL: "Association of Myc with the zinc-finger protein Miz -1 defines a novel pathway for gene regulation by Myc." CURRENT TOPICS IN MICROBIOLOGY AND IMMUNOLOGY, (1997) 224 137-46., XP002117529 * das ganze Dokument *	1-15	
			·

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.